Page 1 of 21

Also published as:

国 EP1065212 (A

Cited documents:

XP002152491

Original document

Lipopeptide inducing T-cytotoxic lymphocytes and their use as vaccines

Publication number: EP1065212

2001-01-03

Publication date:

BOUTILLON CHRISTOPHE (FR); MARTINON Inventor: FREDERIC (FR): SERGHERAERT CHRISTIAN (FR):

MAGNE REMY (FR); GRAS-MASSE HELENA (FR); GOMARD ELISABETH (FR): TARTAR ANDRE (FR):

LEVY JEAN-PAUL (FR)

Applicant: PASTEUR INSTITUT (FR); INST NAT SANTE RECH

MED (FR)

· Classification:

- international: C07K14/16; A61K38/00; C07K14/005; A61K38/00; (IPC1-

7): C07K14/16; A61K47/48

- european:

Application number: EP20000117513 19911218

Priority number(s): EP19990105773 19911218; EP19910403446 19911218;

FR19900015870 19901218

View INPADOC patent family

Report a data error he

Abstract of EP1065212

The use of a lipopeptide (I) is claimed for the immunization of humans or animals against pathogens of tumor cells, where (I) contains: (i) a peptide component having 10-40 (preferably 10-20) amino acids: (ii) at least one antigenic determinant which specifically induces cytotoxic T-lymphocytes; and (iii) on or more chains derived from N-epsilon -palmitoyl-L-lysine, coupled to the carboxy functions of the aminoacids. An Independent claim is included for a lipopeptide (I') for immunization against HIV-1 or HIV-2, comprising (1) as above in which component (i) is a fragment of an HIV-1 or HIV-2 protein.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Description of EP1065212

[0001] La présente invention a pour objet de nouveaux lipopeptides inducteurs des lymphocytes T cytotoxiques.

[0002] Elle a d'autre part pour objet l'utilisation de tels lipopeptides comme vaccins.

(12)

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 03.01.2001 Bulletin 2001/01 (51) Int CL7: C07K 14/16, A61K 47/48

- (21) Numéro de dépôt: 00117513.2
- (22) Date de dépôt: 18.12.1991
- (84) Etats contractants désignés: AT BE CHIDE DK ES FRIGBIGRIT LI LU NL SE
- (30) Priorité: 18.12.1990 FR 9015870
- (62) Numéro(s) de document de la (des) demande(s) initiale(s) en application de l'article 76 CBE: 99105773.8 / 0 945 461 91403446.7 / 0 491 628
- (71) Demandeurs:
 - INSTITUT PASTEUR DE LILLE 59019 Lille Cédex (FR)
 - · INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) 75654 Paris Cédex 13 (FR)
- (72) Inventeurs:
 - Boutillon, Christophe

 - 59272 Don (FR) Martinon, Frédéric 92160 Antony (FR)

- · Sergheraert, Christian 59190 Morbecque (FR)
- · Magne, Rémy
- 37100 Tours (FR) · Gras-Masse, Hélèna
- 59710 Merignies (FR)
- Gomard, Elisabeth
- 75017 Paris (FR) Tartar, André
- 62490 Vitry en Artols (FR) · Levy, Jean-Paul
- 75013 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Catherine, Alain et al Cabinet Harlé & Phélip 7, rue de Madrid 75008 Paris (FR)

Remarques:

Cette demande a été déposée le 14 - 08 - 2000 comme demande divisionnaire de la demande mentionnée sous le code INID 62.

- Lipopeptides inducteurs des lymphocytes T cytotoxiques et utilisation comme vaccins (54)
- L'invention concerne l'utilisation pour la fabrication d'un médicament pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'agents pathogènes ou de cellules tumorales de lipopeptides comprenant une partie peptidique avant entre 10 et 40 acides aminés en-

viron et comportant au moins un déterminant antigénique induisant spécifiquement des lymphocytes T cytotoxiques. Les lipopeptides comprennent également une ou plusieurs chaînes dérivées de la N-ε-palmitoyl-lysine couplées sur des fonctions carboxyle desdits acides aminés

Description

[0001] La présente invention a pour objet de nouveaux lipopeptides inducteurs des lymphocytes T cytotoxiques. [0002] Elle a d'autre part pour objet l'utilisation de tels lipopeptides comme vaccins.

[2003] La plupart des vaccers utilisés induisent une réponse par intermédiaire des anticorps. Néammons, il a été monté que les hymphocytes cylordiciques peuvent de manière difficeap proféger des souris contret divers microorganismes pathogènes (Skéhel et al. Proc. Natl. Acad. Sci. USA. 1982, 79, 965; Lukscher al, Exp. Med. 1984, 190; 314). Ceci a été aussi montré pour des hymphocytes. Pryctockques humanis driégés contre des cytomégadiovirus (Guinnat et al., N. Engl. J. Med. 1982, 307; 7. Rook et al. Am. J. Med. 1984, 76; 385). Cependant peu de choses sont connues concernant induction de l'immunist due aux liminobocytes.

[00-4] Des auteurs ont tenté d'induire in vivo des lymphocytes T cytotoxiques (CTL) à l'aide de peptides dérivés de l'ovalbumine (Carbone et al. J. Exp. Med. 169: 603, Ishioka et al. 1989, J. Immunol. 143:1994) Ces auteurs ont obtenu des immunisations, mais ces résultats sont spédifiques des peoildes dérivés de l'ovalbumine.

[0005] AICHELE et al. (1990) J. Exp. Med. 171: 1815) ont., quant à eux réussi à induire une réponse T cytolytique s par des injections répôtées in vivo d'un pepitide synthétique en émulsion dans de l'adjuvant incomplet de Fround. Ces auteurs n'indiquent pas l'importance de l'adjuvant dans leurs conditions d'immunisation. Cependant, ils laissent supposer qu'un adjuvant est nécessaire à l'obtention d'une lelle réponse.

[0006] La demande EP-203.676 a pour objet un vaccin destiné à induire une réponse par l'intermédiaire des cellules T , comprenant des conjugués peptide-acide gras. L'acide gras utilisé est l'acide palmitique. Cependant , ce vaccin comprand aussi de l'adiuvant de Feuurd .

2007] A la connaissance du demandeur, seuls DERES et al. (Nature, Volume 342, 30 Novembre 1989) ont décrit Tutilisation d'un lipopepitie synthétique pour induire in vivo les lymphocytes T cytotoxiques (CTL). Dans cet article, le fragment NP 147-158 d'une nucléoprotière du virus influenza est couplé avec du tripalmitot/s-2poéryl cystélnylseyl-sérine(PSCSS). Il est montré que le conjugué peptide NP 147-158-lipide PSCSS indiut une réponse CTL contre des cellules cibes infectées par le virus influenza, tands que des souris immunisées avec seutement le peptide NP 147-158 ou avec le peptide Ser Ser-NP 147-158 ne générant pas de lymphocytes T cytotoxiques d'irigés contre ce virus. [0008] Il est aussi à noter que des lipopeptides ont déjà été utilisées pour induire des réactions immunologiques vira à-vis d'antigènes précis , mais les réponses engendrées impliquent la synthèse d'anticorps, et non des réponses lymphocytaires T.

[0009] HOPP (Molecular Immunology, 21, 13-16, 1984) a montré que l'on pouvait obtenir des anticorps dirigés contre un déterminant du virus de hépatité B en immunisant des lapnes à l'aude d'une molécule constituée d'un peptide 15 acides aminés correspondant au déterminant antigénique du virus de l'hépatite B et d'un résidu pseudolipidique, la dipaimitorily lysine.

(O010) La demande EP-93.851 décrit des lipopeptides comprenant une séquence peptidique de 6 à 50 acides aminés lé à une partie lipophile telle qu'un acide gras paintitique, séárique , béhénique, oléique ou mycolique . Il est mentionné que ces lipopeptides induisent la synthèse d'anticopes.

[0011] L'article de Wiesmüller et al (Vaccine, vol.7, n°1, 29-33, 1989) décrit l'utilisation d'un lipopeptide formé d'une partie de la séquence du virus FMDV (VP₁) et du lipide P₃CSS pour induire la synthèse d'anticorps.

[0012] Le résumé de l'article de Jacob et al (Chemical Abstracts, vd.104, n°21, 472, abrégé 184.455 x, 1986) concerne l'induction de la synthèse d'anticorps par un lipopapité lormé de la toxins l'étainque liée à un résidu diplanifuy. [0013] Le résumé de l'article de Welari et al (Chemical Abstracts, vd. 106, p 516, résumé n° 154.381 u, 1987) est relatif à l'utilisation de peptides correspondant à la région N-termènade de la glycorptéine D du virue. HSV couplés à l'acide palmitique. Il est indiqué clairement dans cet article qu'il y a induction d'une réponse par l'intermédiaire des cellules T mas que cette réponse n'est pas du ce des symphocytes T rydroxiques.

[0014] Deux autres documents concernent la synthèse et l'étude de la structure de lipopeptides .

[0015] La demande Internationale WO 99 10 348 a pour objet des lipopeptides dérivés d'acides gras tels que les acides aminosòcanique, aminodécanolque, aminotétradécanolque, bromodécanolque et bromododécanolque [0016] Il set mentionné que es composés pouvent être utilisés comme adjuvants et support pour vaccins, mais

[0016] Il est mentionné que ces composés peuvent être utilisés comme adjuvants et support pour vaccins, ma sans donner de moyens de mise en oeuvre.

[0017] Le résumé de l'article de Mercy et al (Chemical Abstracts, vol.106, n°25, 264, abrégé n° 209 642 p. 1987). concerne l'analyse structurale d'un lipopeptide formé d'un fragment d'une protérine du virus G et du lysine-palmitoyl. [0018] Cette analyse de l'étal de la technique montre donc qu'aucune technologie applicable à d'ifférents types de déterminants antigéniques n'a été mise au pont permettant d'obtenir l'induction des lymphocytes T cytotoxiques, avec une réponse induite lotte, et ne nécessitant pas d'administration d'adiuvant.

55 [0019] Le demandeur a montré de manière surprenante que l'on pouvait induire chez un organisme hôte une réponse des lymphocytes T dytoloxiques contre un antigène en immunisant ledit organisme avec un complexe lipopepildique contenant un des déterminants de cet antigène.

[0020] De manière encore plus surprenante, le demandeur a montré que cette induction pouvait être obtenue pour

un grand nombre de déterminants antigéniques de divers agents pathogènes.

[0021] La présente invention a donc pour objet un lipopeptide comprenant une partie peptidique ayant entre 10 et de le préférentiellement entre 10 et 20 acides aminés envirion et comportant au moins un déterminant antigénique, le dit lipopeptide comprenant également une ou plusieurs chaînes dérivées d'acides gras comprenant entre 10 et 20 atomes de carbone étou un ou plusieurs groupements stéroïdes, modifiés couplés sur des fonctions NH₂ α ou NH₂ c desdifs acides aminés.

[0022] Lesdits dérivés d'acides gras peuvent être notamment l'acide 2-amino hexadécanoïque (D,L) de formule (I) suivante :

20 la N-ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (II)suivante:

30 - ou son dérivé de formule :

la N,N-diplamitoyl-lysine (L) de formule (III) suivante:

le pimélautide de formule (IV) suivante :

55

45

10

15

25

15 le triméxautide de formule (V) suivante :

10

25

ou in de teurs derivés.

[0023] Lesdits groupements stéroïdes peuvent être la N-e-[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl]-lysine (L) de formule (VI) suivante:

l'acide (cholest-5-ényl-3-oxy) acétique de formule (VII) suivante :

ou un de leurs dérivés

[0024] La partie peptidique peut être un fragment de toute protéine issue d'agent pathogène présentant un déterminant anticénique.

[0025] De telles protéines peuvent notamment être les protéines du virus HIV1 ou HIV2, en particulier la protéine open de par le gène env. Dans ce cas, on peut de manière avantageuse utiliser les fragments 312-327 ou 302-336 selon la séquence HIV1-BRU (Hyers, C.A.B. Rabson, S.F. Josephs, T.F. Smith and E. Wong-Stati (Eds.). 1939. Human retrovirus and AIDS. Los Alamos Laboratoy II:59) de cette protéine, pour former la molécule conjuguée lipopepidique. (0026) La présente invention a d'autre part pour objet des vaccins à fernocrite de virus ou de parasités contenant.

retrotrus and AUS. Los Alamos Laboratoy incly de Cele proviner, pour former a molecule conjugueur (populosque, (0025) La présente invention à d'autre part pour objet des vaccins à l'encontre de virus ou de parasles contenant l'un des lipopapitides précédemment décrits, et en particulier des vaccins à l'encontre des maladies liées aux virus HIV, lesdits vaccins contenant avantageusement un fragment de la protiérie protidut dipène env.

[0027] La présente invention a de plus pour objet des compositions pharmaceutiques contenant une quantité efficace d'au moirs un des composés précédemment décrits en association avec un ou plusieurs dilustras ou adjeurant soonpatibles et pharmaceutiquement acceptables. Ces compositions sont en particulier destinées au traitement des malades liées aux virus HIV par induction des lymnocries T vontoxiques.

[0028] La présente invention a encore pour objet l'utilisation des lipopetides précéderment décits pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encorter d'agents pathogènes par induction des lymphocytes l'eytoloxiques De tels agents pathogènes peuvent être des virus ayant une dépense cytotoxique importante, en particulier les virus HIVI et HIVI2, certains parasier.

[0029] Lesdits lipopeptides peuvent aussi être utilisés contre certains cancers afin d'induire une réponse CTL spécifique de certaines cellules tumorales.

[0030] Les lipopepitides cipies de la présente invention peuvent être obtenus à partir des constituents protétiques et pseudolipitiques par des méthodes connues de fromme du métier, en particulier sot par couplage des acides années composant la partie peptidique avec le pseudo-lipide immobilisé aur une résine, c'est-à-dire par synthèse en phase solide, soit par couplage du pseudo-lipide sur une petité immobilisé en phase solide.

[0031] Il est à remarquer que les lipopeptides selon l'invention, présentent l'avantage notable de pouvoir être adaptés à l'induction de lymphocytes T cytotoxiques dirigés contre tout type de déterminant antigénique de tout agent pathocène.

[0032] A titre subsidiaire la présente invention concerne aussi les intermédiaires de synthèse suivants: l'acidee 2-tertiobutyloxycarbonylamino hexadécanoïque (D,L) de formule (VIII) suivante;

la N-α-terbutyloxycarbonyl ε-palmitoyl-lysine (L) de formule (IX) suivante :

la N- α -fluorénylméthyloxycarbonyl ϵ -palmitoyl-lysine (L) de formule (X) suivante :

15

35

25 la N-α-tertiobutyloxycarbonyl ε-[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl] -lysine (L) de formule (XI) suivante :

ou la N-α-fluorénylméthyloxycarbonyl ε-[(cholest-5-ényl-3-oxy)-acétyl] lysine (L) de formule (XII) suivante:

ou un de leurs dérivés.

[0033] La présente invention est illustrée sans être aucunement limitée par les exemples d'application suivants dans lesquels les figures 1 et 3 représentent les spectres en HPLC en phase inverse du lipopeptide V3GP120, 312-327 succinvi respoctivement lors des électrophorèeses préparatives et analytiques .

[0034] La figure 2 représente quant à elle son spectre de masse .

EXEMPLE 1.

Synthèses des résidus pseudo-lipidiques (ou molécules hydrophobes).

- 1. Synthèse de l'acide t-butyloxycarbonyl amino-2-hexadécanoïque .
- 1,1 Synthèse de l'acide amino-2 héxadécanoïque.

F [0035]

45

10

15

20

Formule brute : C₁₆H₃₃NO₂ Masse moléculaire : 271.44

Mode opératoire :

Dans un autoclave práslablement nettoyà à l'acide nitrique 50% et à l'acide phosphorique 10%, on intoduit
0,0298 mole d'acide 2-bromohexadécanoique (10g) et 100 ml de NH₂OH en solution à 29%. Après agitation,
l'autoclave es chaufit à 60°C pendant 15 heures. Le dérivé aminé en formation précipite dans le milieu réactionnel. Après refroitissement, l'autoclave est lavé, l'eau diffusée et l'éthanol éliminé. Le mélange réactionnel est titté de vorreit et de prosièté « Le différence de solubilité des différents produits en milieu éthanol permet d'éliminer les traces d'acide 2-bromohexadécanoique par rinçages.

Quantité de précipité obtenu : 4,3° q; rendement de 54%.

Remarque : la non solubilité du dérivé aminé a été vérifiée dans de nombreux solvants (eau, éthanol, acide acélique à froid, acide formique 70%, acétate d'éthyle, toluène, toluène/acétontirie, acétate d'éthyle/acétontirie). Parmi lous les essais de solubilisation testés, seule l'action d'un détergent spécifique (la triméthylbenzylammonium

hydroxyde) ou de l'acide acétique bouillant a dissous le dérivé aminé.

Le précipité seche est repris par 150 mil d'actide acétique chautifé à reflux jusqu'à obtention d'une solution limpide jundifier. Les pignients colories sont absorbés sur charbon végétal. Après filtration sur papire filtre pities, le dérivé armiré purifié est obtenu par cristallisation à partir de l'ébust. Les cristaux blancs obtenus sont récupérés sur verre Intit de porceité el, luvies à l'accid acétique foid d'aunit d'être séchés en dessicateur sur P₂O₈.

Rendement : 46 % (le produit étant sous forme acétate on considère un PM de 330,48).

[0036] Le rendement de purification équivaut à 85%.

1.2. Synthèse de l'acide T-butyloxycarbonyllamino-2-hexadécanoïque.

[0037]

- Formule brute : C21H41NO4
- Masse moléculaire : 371,557.
- Mode opératoire ;
 - Mise en solution de l'acide amino-2 hexadécanoïque .
- 2 [0038] A 5 mmotes d'acide aminé sous forme acotate (1.655g) sont ajoutés 1.1 équivalent de "Triton" (benzyltriméthylammoniumhydroxyde) en solution à 40% dans le méthanot (2.9 ml) ainsi que 100 ml de DMF. Le mélange réactionnel est lisisé sous agitation à température ambiante jusqu'à mise en solution complète. Le DMF est alors évaporé à la pompe à palettes. Le résidu est séché en dessicateur sur P₂O₅.
 [0039] Protection de la fonction amine.
- 5 [0040] Le résidu sec set dissous dans un mélange constitué de 36 ml d'eau. 8 ml de KrI-CO₂ IN et 30 ml d'alcoul tertibulycitique. A cette solution, sont alcués 25 équivalents de tertulydicatronale (PM= 212.5). Le pl test ajustic entre 8 et 9 à l'aide d'une solution de Na₂CO₂. Ni et meintenu constant dans les premières heures de réaction. La cinétique de couplage est contrôlée par riverrajorarphie sur coupte mine de élimpe.
- [0041] Après évaporation sous vide de l'atecol tertioutylique, le produit est repris dans 100 ml d'esu. La phase aqueuse set actidifiée à pl 1 par une solution d'HCI NL. Bo Socaide aminé est extrait à l'atéc d'actiette d'éthyle (2 x 100 ml). La phase organique est lavée à l'eau distillée, séchée sur Na_SSO, anhydre, l'âtrée puis concentrée à l'aide de l'évaporateur rotaif. Le réside hulleux set additionné de 1 ml d'hexane. La cristallisation du Boc-acide amines est favorisée par refroitssement en chambre froide. Les cristaux blancs sont récupérés sur verre fritté de porosité 4, lavés à l'havane et séchée an dessicateur sur P.O..
- 25 Rendement : 16 à 18%.
 - 1.3. Purification et caractérisation.
- 1.3.1. Purification.

[0042] Des recristallisations successives ont permis d'augmenter la pureté (augmentation du point de fusion). La purification a conduit à une baisse de rendement d'au maximum 2% pour l'acide aminé hexadécanoique et d'au maximum 1% pour l'acide aminé protégé.

35 1.3.2. Caractérisation.

[0043]

45

60

55

A.Point de fusion :

Produit	Point de fusion obtenu
Acide 2-bromohexadécanoïque	56°C
Acide amino-2 hexadécanoïque	- 144°C
Acide tert-butyloxycarbonyl amino-2 hexadécanoïque	85°C.

B. Chromatographie sur couche mince de silice.

Les solutions (10 à 20µl d'une solution à 1 mg/ml) sont déposées sur couche mince de silice (Merck gel de silice 60 sans indicateur de fluorescence).

L'acide 2-bromonexadécanoïque est mis en solution dans l'éthanol, l'acide aminé 2-hexadécanoïque dans l'acide acétique bouillant, et le tert-butyloxycarbonylamino-2-hexadécanoïque dans le dichlorométhane.

Choix du solvant de migration.

Les différents systèmes choisis sont :

Système A. butanol/acétate d'éthyl/acide acétique/eau dans les proportions volume/volume : 1/1/1/1. Système B: acétate d'éthyl/pyridine/acide acétique/eau dans les proportions vN: 5/5/1/3.

Système C: chloroforme/méthanol/acide acétique dans les proportions v/v : IO/Vo,I.

Révélation

10

20

25

35

Après migration, dans le système de solvants appropriés, les couches minces sont séchées 15 minutes à 120°C avant d'être révélées après aspersion d'un réactif de révélation.

 Le réactif à la ninhydrine spécifique des tonctions amines primaires permet la révélation de l'acide amné hexadécancique non protégé mais aussi du Boc acide aminé, l'aspersion d'acide acétique à 20% suivie d'un séchage à 120°C permetant le déblacement du croupement Boc.

L'aspersion à l'aide d'un réactif composé de 20 gée (NH_A)₂50, de 3 ml de H₂50, et 10 ml d'H₂0 permet le révélation simulante des trois produits. Pour cette technique, le séchage de la chromatographie sur couche mince après aspersion, est réalisé à l'aide d'un épiradiateur (résistance en porcelaine avec rayonnement infrarouge).

Résultat :		
Produit .	Solvants	Rf
Acide 2-bromohexadécanoïque	Système A	0,5
	Système B	1
	Système C	1
Acide amino-2 hexadécanoïque	Système A	0,82
	Système B	0,94
	Système C	0
Acide tert-butyloxycarbonyl amino-2 hexadécanoïque	Système A	1
	Système B	1
	Système C	0,67

C. La spectrométrie de masse (PDMS BIO-ION 20).

Spectre de l'acide tert-butyloxycarbonyl amino-2 hexadécanoïque.

MM (g)	(M-H) ⁻	Fragments:
MM théorique	370.557	
MM expérimentale	370,8	270

L'ion moléculaire expérimental et l'ion moléculaire théorique ont une masse identique. L'ion moléculaire se l'allemente ; il y a parte du groupement Boc (pic à 270). Le pic 296,6 représente l'ion de masse 270 additionné du groupement CN (nitrocellulose).

- Synthèse du 3-β-(2'carboxyméthoxy) cholest-5-ène.
 - 2.1. Synthèse du tosylate de cholestéryle.

[0044]

- Formule brute : C₃₄H₅₃SO₃
- Masse moléculaire : 540,83,
- Mode opératoire :

Après dissolution de 25,86 mmoles de cholestérol (10g) dans un minimum de pyridine (5 à 10 ml), on ajoute un excès de chiorure de tosyle (10g, 52,6 mmoles). Après agritation pendant 12 heures, la pyridine est éliminée par évaporation à sec. Le résciu est solubilisé dans 20 ml d'acétone à chaud (la températiure est maintenue inférieure à 55°C pour éviter la tormation d'une huile). On filtre . Le tosylate de cholestérol est obtenu par cristallisation partir de fiféliar. Les cristaux bience obtenus sont laurés à l'acétone froid et séchés en dessisation sur P₂O₂.

. [0045] Rendement : 82 à 85%.

2.2. Synthèse du 3β-(2'hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène.

[0046]

- Formule brute : C₂₉H₅₀O₂.
- Masse moléculaire : 430,71.
 - Mode opératoire

[0047] A 17.5 mmoles de toeylate de chelesféryle (10g) dissous dans 120 ml de dixxanne, sont additionnés 30 ml déthydnégylor (1460 mmoles). Le milleur descionnel est chartlé à refluts pendant 4 hourse à 120°C. Après rétroidissement, il est repris dans 150 ml d'eau distillée. Le dérivé alcool formé est extrait à féther distilyrique (3 x 200 ml). Le phase dériéré es tulvés successivement par du Natr-CO₂ 5% (2 x 200 ml) et de l'eau distillée (2 x 200 ml). Après séchage sur Na₂SO₄ anhydre, la solution éthérée est concentrée jusqu'à obtenition d'une huile. Après addition d'un florwane, la cristalisation est amorée par frottement et réfroidissement en chambre froite (4°C). Les cristaux blancs sont récupérés sur verre fritté de proreité 4 et lavés à l'hexane avant d'être séchés en dessicateur sur P₂O₅.

Rendement : 32 à 34 %.

2.3 . Synthèse du 3β-(2'-carboxyméthoxy)cholest-5-ène.

[0048]

20

- Formule brute : C₂₉H₄₈P₃
- Masse moléculaire : 444,69.
- 25 Mode opératoire :

[0049] On réalise préalablement la solution oxydante : celle-ci comprend 2,67 g d'anhydride chromique, 2,3 ml de h₂SQ, concentie, le volume étant porté à 10 ml avec de l'eau distillée. Le milieu oxydant est ajout gouta è quette à 4,86 montes (2g) de 3 è/c²-hydroxydrixoxy-cholest-5-éne dissous dans 50 ml d'accidone. L'évolution de la réaction est contrôlée par chromatographie sur couche mince. La réaction achevée, le milique réactionne let repris dans 250 ml d'eau distillée. Le dérive acide est extrat à l'accidate d'éthyle (3 x 200 ml), La phase organique est lavée à l'eau distillée (2 x 200 ml), séchée sur Na₅SQ, anhydre et concentrée jusqu'à obtention d'une huils: L'huille est additionalé et mil d'éher de pétrole. On lavorise la cristalisation du détrè écolée par rétroidessement en chambre froide (4°C). Les cristaux blancs sont récupérés sur verre firité de porosité 4, lavée à l'aside d'éther de pétrole et séchés en dessicateur sur P₅Q₆.

[0050] Rendement: 29 à 31 %.

2.4. Purification et caractérisation.

40 2.4.1. Purification.

[0051] Le p-toluènesultionate de cholestéryle est purifié par recristallisations successives dans l'acétone. Le β-(2'hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène et le dérivé acide ont tous deux été purifiés par chromatographie sur couche épaisse de silice.

A. Chromatographie sur couche épaisse de silice.

[0052] Les dépôts sont effectués sur couche épaisse de silice (Merck gel de silice 60 PF ₂₅₄ avec indicateur de fluorescence), les tâches étant révélées par des ultraviolets.

[0053] Une solution contenant 0,250 mg de produit est déposée sur la plaque de sitice, les produits ont tous deux été dissous dans le dichlorométhane.

	Produit	Solvant	Rf
55	3β-(2'-hydroxyéthoxy)cholest-5-ène	Ether de pétrole/Ether éthylique Proportions volume/volume:t/t	0,48
~	3β-(2'-carboxyméthoxy)cholest-5-ene	Ether de pétrole/Ether éthylique/méthanol Proportions v/v: 10/10/3	0,52

[0054] Les deux produits ont été extraits de la silice avec du méthanol . On observe pour chacun des produits une

perte équivalente à environ 30% de la quantité déposée .

2 4.2. Caractérisation.

[0055]

15

25

30

40

A. Point de fusion.

Produit	Point de fusion (littérature)	Point de fusion
Paratoluène sulfonate de cholestéryle	131,5°C-132,5°C	128°C
3β-(2'-hydroxyéthoxy)	102°C-104°C	99°C
3β-(2'-carboxyméthoxy) cholest-5-ène.	160°C-161°C	157°C

B .Chromatographie sur couche mince.

Les dépôts (10 à 20 μl) d'une solution 1 mg/ml sont effectués sur couche mince de silice avec indicateur de fluorescence (Merck Kieselgel 60F_{pc4}).

La mise en solution des différents produits est effectuée dans le dichlorométhane.

Après migration, dans le système de solvant approprié, les couches minces sont séchées à l'air avant d'être o révélées soit par ultra-violet, soit après aspersion avec HCIO₄ (20%) et séchage à l'étuve (120°C pendant 20 minutes).

Différents systèmes de solvants.

Résultat :

Système A: Ether éthylique/Ether de pétrole dans les proportions volume/volume : 1/1.

Système B: Ether éthylique/Ether de pétrole dans les proportions v/v : 1/2.

Système C: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v : 5/5/1.

Système D: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v: 10/10/3.

Système E: Ether de pétrole/Ether éthylique/Méthanol dans les proportions v/v: 5/5/2.

Système F : Ether éthylique.

Produit	Système de solvant	Rf
Cholestérol	Système A	0,54
	Système B	0,3
	Système F	0,95
Paratoluène sulfonate de cholestéryle	Système A	0,85
	Système B	0,62
	Système F	1
3β-(2'-hydroxyéthoxy)-cholest-5-ène	Système A	0,41
	Système B	0,24
	Système F	0,9
3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène	Système A	0
	Système B	0
	Système C	0,1
	Système D	0,42
	Système E	0,78
	Système F Effet de traînée: RfO-> 0,5	

C. Spectrométrie de masse (PDMS).

Analyse du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène.

MM (g)	(M-H)-
MM théorique	443,69

(suite)

MM expérimentale	443,1

L'ion moléculaire expérimental et l'ion moléculaire théorique ont une masse identique.

D. Résonance magnétique nucléaire du C13.

L'analyse du spectre du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a été effectuée par comparaison avec le spectre BMN C13 du cholestérol

La mise en solution du cholestérol et du 3β-(2'-carboxyméthoxy)-cholest-5-ène a été réalisée dans le chloroforme deutéré.

Spectre du cholestérol.

15

20

30

Pics	d(ppm) obtenu	attribution	d(ppm)théorique
1	140,7606	C5 ou C6	fonction alcène: d(ppm) de 100)145
2	121,7064	C5 ou C6	
3	78,5715	CDCl ₃	
4	76,9981	CDCI3	
5	75,4010	CDCl ₃	
1' à 22'	71 à 11		fonctions alcanes.

Spectre du 3 B-(2'carboxyméthoxy)-choloest-5-ène.

Pics	d(ppm) obtenu	attribution	d(ppm)théorique
1	172,2923	C2'	fonction acide:d(ppm) de 160 à 185
2	139,8394	C5 ou C6	fonction alcène: d(ppm) de 100 à 145
3	122,5233	C5 ou C6	fonction alcène fonction éther:d(ppm) de 45 à 80
5	79,2943	CI	+ léger déplacement
6	78,5903	CDCI ₃	
7	77,0089	CDCI ₃	
8	75,4146	CDCl ₃	
9 à 31	65 à 11		fonctions alcanes.

E. Analyse élémentaire .

L'analyse élémentaire du 3B-(2'-carboxyméthoxy)cholest-5-ène a fourni les résultats suivants:

	Théorique	Obtenu
% de carbone	78,3	76,25
% d'hydrogène	10,9	10,9
% d'oxygène	10,8	12,5

EXEMPLE 2 - Synthèse des lipopeptides.

I.Méthode de couplage de l'acide 2-amino hexadécanoïque.

10059] Le choix des séquences construites sous forme lipopepitique s'est porté sur la région 312-327 de la gat20 du virus VIH-1 LAV-BRU afin d'étudier la réponse T cystoxique. On a effectué 3 préparations avec cette séquence (0057) La synthèse a été réalisée en phase soide (MEFRIFIELD R.B., 1963, J. Am. Chem. Soc. 65, 2149-2210, (0058) Tous les lipopepités ont été synthésisés sur une résine benzhydylamine (chargée à 0,72 millimolégiamme). Dans tous les cas, le premier acide ammis gréfé est Tacide Dat Camino-2 haxadécanolique (s équivalents). Cert a permis d'obtenir des constructions où facide ammis é-1-emminal est l'acide ammino-2 haxadécanolique (s équivalents). Cert a permis d'obtenir des constructions où facide ammis é-1-emminal est l'acide ammino-2 haxadécanolique sous forme amide afin d'aviter la présence d'une charge à proximité de la chaîne alphanique phydrophobe. Après acélytation part fantly dried acélique en milieu basique, afin de bloquer les sites réactifs libres, on a effectué le clivage du BOC N-terminal puis le couplage du premier acide ammis de la séquence de l'acide ammine de la séquence de la séquence de l'acide ammine de la séquence de la séquence de l'acide ammine de l'acide ammine de la séquence de l'acide ammine de la séquence de l'acide ammine de l'acide ammine de l'acide ammine de la séquence de l'acide ammine de l'acide ammine de la séquence de l'acide ammine de l'acide ammine de la séquence de l'acide ammine de l'acide a

[0059] Toutes ces étapes ont été réalisées manuellement, ce qui a permis d'effectuer des contrôles très précis des couplages de l'acide aminé pseudolipidique et du premier acide aminé sur celui-ci.

[0050] L'activateur de couplage ast l'hexafluroophosphate de benzotriszolyH-oxytriadimáthylaminophosphontol (BCP) en présence chydroxybanotriazole (HCDB) et de disoprophéthylamine (DIEA) Grâce à rette méthode de couplage très performante, le rendement de ces deux réactions de couplage a toujours été supérieur à 99,5% matgré le fort encombrement sérieure de à facide BCD emino 2 hexafécia-nrique.

[0061] La suite des synthèses s'est effectuée de façon classique en automatique jusqu'au demier acide aminé. A ce stade la petidyl-résine a été divisée en 3 lots, traités manuellement :

10 - 1 lot a été conservé tel quel;

20

30

- 1 lot a été greffé par l'acide BOC amino-2 hexadécanoïque.

Le couplage manuel (au BOP) de ce demier a été suivi d'un clivage du BOC N-terminal et d'une acétylation de toutes les fonctions amines ainsi démasquées. Ceta a permis d'éviter la présence d'une charge à proximité de la chaîne si plantatieur phydrophote de l'accide aminé pseudolpidique.

 1 lot a été greffé par la diBCC, Nα,c-lysine. Le couplage manuel (au BOP) de cette demière a été suivi d'un clivage des deux BOC et du couplage manuel de l'actio palmitique (au BOP). Nous avons ainsi obtenu des peptides possédant une dipalmitud-lysine en position N-terminale.

[0682]. Cas couplagas effectués menuellement ont fall fobjet d'un contôle étroit qui a révété des rendements toujours aupéraura à 89.5%. Cas évalutes confirment l'intrêt de l'utilisation du BOP comme agent activant en synthèse perliciture, surfout pour coupler les acides armnés pseudolipidiques ou pour effectuer un couplage sur cas deminer. Les lipopeptides synthétises ont ensuite été cité de leur support. Les lipopeptides drivés de la séquence 312-327 ont été cités par traitement à l'acide fluorhydrique anhydre. Les rendements de coupure sont assez faibles, compris entre 40 et 70%.

[0063] Il existe au moins deux explications à ces valeurs :

- le clivage d'un peptide greffé sur une résine benzhydrylamine n'est jamais complet dans les conditions usuelles de coupure:
- la présence de l'acide amino-2 hexadécanoïque, directement en contact avec la résine, a certainement amplifié ce phénomène.

[0064] Après deux lavages (TFA-éther), l'identité des lipopeptides a été contrôle en analyse d'acide aminé après hydrolyse acide totale et, pour cortains, en spectrométrie de masse PDMS. Leur homogénétié a été vérifiée en chromatographie sur couche minche de silice et CLIPP en phase inverse analytique.

II. Méthodes de couplage du pimélautide et du triméxautide.

1) Méthode de couplage du pimélautide (ou du triméxautide) à l'extrémité N-terminale d'un peptide par le moyen d'un maillon succinyle.

[0055] Cette méthode s'applique à la fixation du pimélautide (ou du triméxautide) non protégé sur un peptide construit en phase solide, encore fixé sur la résine, et aux chaînes latérales protégées.

[0066] Le triméxautide et le pimétautide (Rhône Poulenc) présentent tous deux , deux fonctions carboxyliques libres, et une fonction amine primaire libre. La création d'une leision amine primaire le libre 1. La création d'une leision amine primaire entre le pépide et le piumétautide (ou le triméxautide), ne peut se faire que par utilisation du prinétautide (ou de triméxautide) comme partenaire aminé. [0067] La succinyation du peptide sur la réside permet d'en faire le partenaire carboxylique.

50 DEPROTECTION

[0068] Le groupement lerbutyloxycarbonyle, qui protège temporairement l'extrémité N-terminale du peptide sur la résine, est cilvé par l'action d'une solution d'acide trifluoroacétique à 40% dans le dichlorométhane, pendant 20 minutes sous aciditation.

55 [0069] La résine est lavée par :

- deux fois 20 ml de dichlorométhane,
- deux fois 20 ml de diisopropyléthylamine à 5% dans le dichlorométhane,

deux fois 20 ml de diméthylformamide (pendant 3 minutes pour chaque lavage).

SUCCINYLATION.

- [0070] Elle est réalisée en effectuant trois fois le couplage par mise en présence de la résine de la solution de succinylation avec :
 - un quintuple excès d'anhydride succinique (solution à 5% dans la N-méthylpyrrolidone).
 - de la discopropyléthylamine en quantité stoechiométrique par rapport aux amines de la résine (pendant 20 minutes
- sous agitation).

ACTIVATION.

- [0071] L'activation du carboxyle maintenant présent sur la résine est réalisée de la façon suivante :
- 5 [0072] la résine est soumise à l'action de la solution activante (pendant 15 minutes à température ambiante, et sous agitation);
 - B.O.P. (hexafluorophosphate de benzotriazolyloxy trisdiméthylamino phosphonium): 3 excès par rapport aux carboxyles.
- H.O.B.T. (hydroxybenzotriazole): 3 excès par rapport aux carboxyles.
 - diisopropyléthylamine : 7 excès par rapport aux carboxyles en solution dans la N-méthylpyrrolidone .

LAVAGE:

- [0073] La solution est lavée par :
- 3 fois 30 ml de diméthylformamide,
- 3 fois 30 ml de dichlorométhane.

30 COUPLAGE:

45

[0074] La résine est soumise à l'action de la solution de couplage :

- pimélautide (ou triméxautide): 3 excès par rapport à l'ester activé d'hydroxybenzotriazole.
- diisopropyléthylamine : 3 excès par rapport à l'ester,
 - diméthylsulfoxyde 10%
 - N méthylpyrrolidone 90 %: quantité suffisante pour dissoudre le pimélautide (ou le triméxautide).

[0075] La solution saturée est environ à 4% de pimélautide ou de triméxautide après sonication et passage 2 minutes à 50°C.

2)Synthèse en phase solide du V3GP120. 312-327 succinyl.

a) N-protection du pimélautide (ou du triméxautide) par le groupement tert-butyloxycarbonyle.

[0076] 500 micromoles de pimélautide (ou de triméxautide) sont dissous dans 10 ml d'une solution tampon carbonate 0.1 M à pH 9.5.

[0077] On ajoute 10 ml d'une solution de pyrocarbonate de diterbutyle à 100 mmoles/l.

[0078] Un pH compris entre 9 et 10 est maintenu pendant 100 heures par ajoût de carbonate disodique.

© [0079] Le milieu refactionnel est ensuite ditué par 10 ml d'étue et 10 ml d'éther diéthylique, et la phase aqueuse lavée est acidifiée à pH 2,5 par l'hydrogénosulfate de potassium.

[0080] Une extraction par 100 ml de dichlorométhane, suivi d'une évaporation du solvant à l'évaporateur rotatif conduit à la cristallisation du Boc-pimélautide (ou Boc-triméxautide).

[0081] L'incorporation du Boc-pimélautide (ou du Boc-triméxautide) en synthèse peptidique en phase solide génère deux isomères de position.

b)CLIVAGE ET PURIFICATION.

[0082] Le clivage du peptide en fin de synthèse est réalisé par l'acide fluorhydrique anhydre.

[0083] Le peptide est alors purifié par gel-filtration et HPLC préparative en phase inverse de type C4

[0084] La figure 1 représente le spectre à 235 nm de l'HPLC préparative, obtenu sur 20 mg de lipopeptide dissous dans HCOOH.

[0085] Le lipopeptide obtenu est alors analysé par hydrolyse acide totale, par chromatographie analytique HPLC C₄ et en spectrographie de masse.

[0086] La figure 2 représente le spectre de masse. On observe un pic distinc à 2422,2 ce qui correspond à la masse

du lipopeptide, [0087] Les figures 3a et 3b représentent respectivement la chromatographie analytique HPLC C₄ du lipopeptide et

du témoin sans lipopeptide.

[0088] Les conditions de la chromatographie sont les suivantes :

solvant (A) : trifluoroacétate à 0,5%o. gradiant : solvant B: acétontrile 0,75%.

> trifluoroacétate à 0,5%o. gradiant de 10% à 80% en 120 mn.

mesure à une longueur d'onde de 215 nm.

Lors de l'hydrolyse acide totale, l'acide diaminopimélique (Dap) présent dans le pimélautide et le triméxautide constitue un bon marqueur du couplage.

Amino-acides	nanomoles	mesuré	théorique	mesuré/théorique
Thr	3.2500	0.97	1	0.97/1
Glu	7.1000	2.11	2	1.06/1
Pro	3.1800	0.95	1	0.95/1
Gly	10.3500	3.08	3	1.03/1
Arg	6.6900	1.99	2	1.00/1
Val	3.3900	1.01	1	1.01/1
lle	9.5800	2.85	3	0.95/1
Phe	3.3500	1.00	1	1.00/1
Lys	3.5200	1.05	1	1.05/1
Arg	9.9200	2.95	3	0.98/1
Dap	3.500	1.05	1 1	1.05/1

EXEMPLE 3

15

25

90

Immunisation à l'encontre du peptide NP 147-158.

[0089] Les immunisations des souris sont effectuées comme suit :

Immunisations:

[0090] Les souris ont été injectées avec les préparations de lipopeptides par voie intrapéritonéalle (i.p.) ou par voie sous-cutanée (S.C.), avec ou sans adjuvant.

[0091] Il faut au moins deux injections (espacées de 8 à 30 jours) pour obtenir des CTL.

[0092] Chaque injection contient 5 x 10⁻⁸ mole de lipopeptide. .

Détection des CTL

[0093] 8 à 21 jours après la demière injection, la rate des souris immunisées a été prélevée, les splénocytes de ces souris ont été cultivés in vitro à raison de 5 x 10° splénocytes/2 ml de milleu de culture classique (DMEM + 10° NEP + pyruvate + acides aminés non ossentiels + 9-2-Mercaptoéthand) contenant 5µM du popilide correspondant à celui

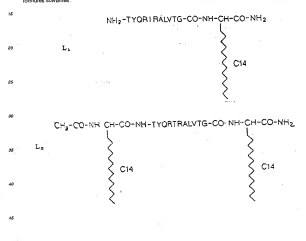
impliqué dans la construction lipopeptidique.

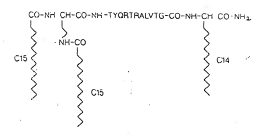
[0094] A partir du 5ème jour de culture in vitro, l'activité des CTL peut être détectée par le test classique de relarguage de 5°1Cr. (Martinon et al., J. Immunot., 142; 3489-3494, 1989).

[0095] L'activité des CTL est testée à l'encontre de cellules cibles syngéniques en présence du peptide (NP 147-158 R; P3CSS Pep.NP, ou L1-Pep.NP) ou à l'encontre de cellules cibles infectées par le virus influenza A.

[0096] Les résultats obtenus sont résumés dans le tableau I. La première partie du tableau conceme des résultats déjà obtenus, avec le virus influenza total, la protéine NP 147-158 R du virus influenza et le lipopeptide P3 CSS-PEPNP, qui est composé du peptide NP 147-158 couplée à la tripalmitoyl S-glycáry(cystéinyle-séryle-séryne (DERES et al. précédemment cité).

0 (0097) La seconde partie du tableau concerne d'une part les essais d'immunisation effectués avec des liposomes contenant le peptide NP 147-158, et avec des lipopeptides L1, L2 et L3. Ces lipopeptides sont des molécules contenant respectivement une partie peptidique (NP 147-158) et une partie lipidique. Les lipopeptides L1, L2 et L3 ont donc les formules suivantes:





[0098] Les activités cytolytiques après 5 jours, 12 jours et plus de 21 jours montrent que l'on obtient une très forte activité pour le lipopeptide L1 comparé aux autres essais effectués.

EXEMPLE 4

La

10

15

20

25

Immunisation par CB₁, CB₂ et CB₃ à l'encontre du peptide ENV 312-327.

[0099] Ce peptide est un fragment de protéine, codé par le gène env du virus HIV.

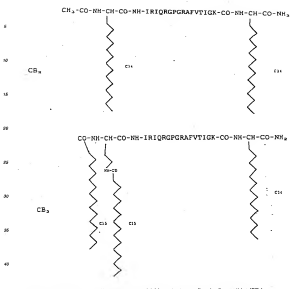
[0100] Les protocoles expérimentaux sont identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.

[0101] Le tableau II résume les résultats obtenus.

[0102] Dans ce tableau, CB₁, CB₂ et CB₃ correspondent à des lipopeptides formés à partir du peptide issu de la protéine ENV et d'un lipide.

[0103] Les formules de CB₁, CB₂ et CB₃ sont les suivantes :

NH2-IRIQRGPGRAFVTIGK-CO-NH-CH-CO-NH2



[0104] Les résultats du tableau II montrent une activité importante pour l'un des lipopeptides (CB₁).

EXEMPLE 5:

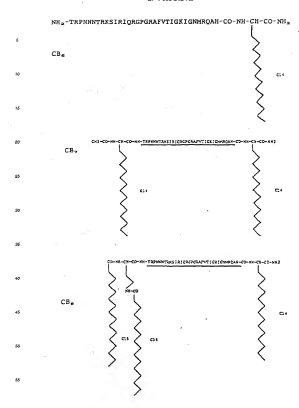
Immunisation à l'encontre du peptide ENV 302-335.

[0105] Ce peptide est le fragment 302 à 335 de la proteine ENV du virus HIV.

[0106] Les protocoles expérimentaux sont identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.

[0107] Les résultats sont figurés dans le tableau III.

[0108] Les formules des lipopeptides CB₆, CB₇ et CB₈ sont les suivantes:



[0109] On remarque dans le tableau III que les deux lipopeptides CB₆ et CB₇ montrent des activités cytolytiques très supérieures au témoin.

EXEMPLE 6:

15

20

25

35

Immunisation par CB₁, CB₄, CB₅ CB₁₇, CB₁₉, CB₂₁ et CB₂₅ à l'encontre du peptide ENV 312-327.

- [0110] Les protocoles expérimentaux sont sensiblement identiques à ceux décrits dans l'exemple 3.
- [0111] Le tableau IV reprend les résultats obtenus.
- [0112] La formule de CB1 est indiquée dans l'exemple 4.
 - [0113] Les formules de CB₄, CB₅ CB₁₇, CB₁₉, CB₂₁ et CB₂₅ sont les suivantes :

CB 5 = R*=-CO-(CH₂)₂-CONH-IRIQRGPGRAFVTIGK-OH

 $\mathsf{CB} \ 19 = \mathsf{R}^\bullet \!\! = \! \mathsf{-CO}\text{-}\mathsf{CH}_2\text{-}\mathsf{NH}\text{-}\mathsf{CO}\text{-}(\mathsf{CH}_2)_2\text{-}\mathsf{CONH}\text{-}\mathsf{IRIQRGPGRAFVTIGK}\text{-}\mathsf{OH}$

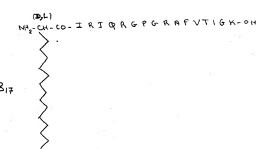
CB 21 Mclange do A; R = OH
R' = NH—IRIQROPGRAFYTIGK—OH

B: R = NH-IRIQROPORAFYTICK-OH R' = OH

15

30

45



25 [0114] L'extrémité C-terminale de la séquence 312-327 de la protéine GP 120 de HIV-1 (LAV-BRU) est sous forme carboxylique. Un acide a amino hexadécanoique racémique a été fixé sur la région N-terminale . La fonction N-terminale est sous forme amino.

IMMUNISATIONS	ANTI-PEPTIDE NP	TABLEBAU 1 IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE NP 147-158R (Virus Influenza)	Influenza)			
Injection in vivo	Stimulation in vitro	Cible	Activité 15	Activité cytolytique js j12 z	≥ j21	
0	NP.147-158R	NP.147-158R (a)-	(a)-	-	++	
Virus Influ.	NP.147-158R"	NP.147-158R	ŧŧ	ŧŧ	Œ	
NP.147-158R	NP.147-158R	NP.147-158R	Œ	` , ' '	.+	
P ₃ CSS-Pep.NP	Virus Influ- NP.147-158R	Virus Influ- Virus Influ- NP.147-158R Virus Influ- PACSS-Pep.NP	ŒŨ			
LIPOSOME-Pep.NP(c) [1x s.c. Syntex] [1x 1.p.] [2x s.c. Syntex]	NP.147-158R NP.147-158R NP.147-158R	NP.147-158R NP.147-158R NP.147-158R NP.147-158R	,	‡‡		
LY I.P. LIPOPEPTIDES-Pep.NP. LI-Pep.NP.	NP.147-158R	NP.147-158R- Virus Influ. Ll-Pep.NP.	‡	‡ ‡		
L2-Pep.NP. [2x i.p.]	NP.147-158R	NP.147-158R		1 1		

15

Los résultats entre parenthèses sont déjà publiés. (a) Cellulas cibles eyngéniques en présence de 3µM de peptide NP-147-158R^ (b) Cellulas cibles syngéniques infectées par un virus influenza A (c) Liposomes chargés en peptide NP.147-158 R

NP.147-158R Virus Influ.

NP.147-158R

L3-PEP.NP.[2x 1.p.]

L1-Pep.NP.

L1-Pep.NP.

TABLEAU II IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE ENV.312-327 (HIV-BRU)

Injection in vivo	Stimulation in vitro	Cible	Activi 15	Activité cytolytique	ytique	
0	ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)		11,	‡.	
Vac-env	CB1 ENV.312-327	ENV.312-327(a) ENV.312-327(b) Vac-env (b)	ţĴ	ı	-(4)-	
ENV.312-327	ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	1	ı	‡	
LIPOPEPTIDES-ENV.312-327 CB1 [1x 1.p.] CB1 [2x 1.p.]	ENV.312-327 ENV.312-327	ENV.312-327(a) ENV.312-327(a) Vac-env (b)	, ‡ ‡	‡‡	‡‡	
CB1 [1x s.c.Syntex] CB1 [2x s.c.Syntex]	ENV.312-327 ENV.312-327	ENV.312-327(a) ENV.312-327(a) Vac-env (b)	* ‡ ‡			
CB2 [2x,1.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	1 1		‡ ‡	
CB3[2x 1.p.]	ENV.312-327	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	٠,			

(a) cellules cibles syngéniques en présence de 1µM de paptide ENV 312-327 (b) cellules cibles syngéniques infectées par un virus de la vaccine permettant 1 expression du gène env. du VIH.

TABLEAU III IMMUNISATIONS ANTI-PEPTIDE ENV.302-335 (HXV BRU)

15

45

50

Injection in vivo	Stimulation		Activit	Ğ.	Activité cytolytique	0
	in vitro		•	2	j5 j12 ≥ j21	; j21
ENV,302-336	ENV.302-336 ou ENV.312-327	ENV	ENV.312-327(a)	ı	ı	
LIPOPEPTIDES-ENV.302-335						
CB6 [2x 1.p.]	ENV.302-336 ou ENV.312-327	ENV	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	‡	‡	
CB7 [2x 1.p.]	ENV.302-336 ou ENV.312-327	ENV	ENV.312-327(a) Vac-env (b)	‡	‡	
CBS [2x 1.p.]	ENV.302-336 ENV.312-327	ou ENV	ENV.312-327(a) Vac-eny (b)	1	Ui	
				200		0

(a) cellules cibles syngéniques en présence de 3µM de peptide ENV 312-327 (b) cellules cibles syngéniques infectées par un virus de la vaccine permettant l'expression du gène ENV du VIH.

, CB17,CB19,CB21 et CB25 Activité cytotoxique <j14 de="" de<="" th=""><th>‡‡‡ ‡‡‡</th><th>* * * * * * * * * * * * * * * * * * *</th><th>‡+ +</th><th>‡+</th><th>‡‡ ‡‡</th><th>TN +++</th><th>++ ++</th><th>+++ ++</th><th>+++ TN</th></j14>	‡‡‡ ‡‡‡	* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	‡+ +	‡+	‡‡ ‡‡	TN +++	++ ++	+++ ++	+++ TN
TABLEAU IV Immunisations anti-pepthde ENV. 312-327 par CB1, CB4, CB5, CB17,CB19,CB21 et CB5 in vivo in vitro to vitro	ENV 312-327 Vac-ENV CB1	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV	ENV 312-327 Vac-ENV
TABLEAU IV LONS ANTI-PEPTIGE ENV. Stimulation in vitro	ENV 312-327	ENV 312-327	ENV 312-327	ENV 312-327	ENV 312-327	ENV 312-327	ENV 312-327	ENV 312-327	() ENV 312-327
Immunisati Injection in vivo	CB1 (2x s.c.)	CB4 (2x 1.p.)	CB17 (2 x 1.p.)	CB19 (2 x i.p.)	CB21 (2 x 1.p.)	CB25 (2 x 1.p.)	CB25 (2 x 1.p.FIA)	CB25 (3 x 1.p.)	CB25 (3 x 1.p. FIA

_
ţ
7
ŝ
_
Ħ
⋾
BLEZ
藚
£

Immunisations ar	ti-peptide ENV. 312-	312-327 par CB., CB.,	CBE, CB17, CB16	,CB,, et CB,
Injection in vivo	Stimulation in vitro	in vivo Stimulation Cible 1 7 Activité cytotoxique 23 in vitro	Activité <314	cytotoxique
CB25 (2 x s.c.)	ENV.312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	‡:	EN
CB25 (2 x s.c. FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	‡‡	TN
CB25 (3 x s.c.)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	* + + * +	TN
CB25 (3 x s.c. FIA)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	‡‡	IN
CB5 (2 x 1.p.)	ENV 312-327	ENV 312-327 Vac-ENV	‡‡	‡‡

Revendications

15

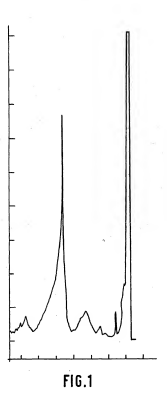
25

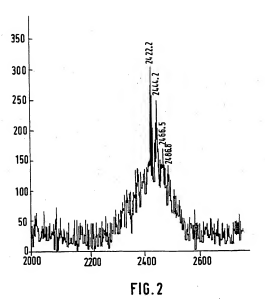
45

50

cc

- 1. Utilisation d'un lipopepiide comprenant une partie paptidique ayant entre 10 et 40 acides aminés environ, et préférentialement entre 10 et 20 acides aminés environ, et comportant au mons un déterminant antiglenquie induisant spécifiquement des lymphocytes T-cytotoxiques, ledit lipopepitée comprenant également une ou plusieurs chaînes dérivées de la N-c-paintitor), viane couplées sur des fenctions carboxyle décâties acides aminés pour la fabrication d'un médicament pour l'immunisation du corps humain ou animal à l'encontre d'agents pathogènes ou de cellules turnorales.
- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la chaîne dérivée est la N,N'-dipalmitoyl-lysine.
 - 3. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la chaîne dérivée est la N-palmitoyl-lysine.
- Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que la chaîne dérivée est la N-c-palmitoyl-lysylamide.
 - 5. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 4 caractérisée en ce que les agents pathogènes sont des virus.
- 6. Utilisation selon l'une des revendications 1 à 5 dans laquelle les virus sont HIV1 et HIV2.
- 20 7. Lipopeptide susceptible d'être utilisé selon la revendication 6 comprenant un tragment d'une proteine des virus HIV1 ou HIV2, ayant entre 10 et 40 acides aminés environ, et comportant au moins un déterminant artisé environ, et comportant au moins un déterminant artiséprique induisant specifiquement des lymphocytes T-cytotoxiques, ledit lipopeptide comprenant également une ou plusieurs chaînes dérivées de la N-c-palmitoyi-lysine, couplées sur des fonctions carboxyle desdits acides aminés.
 - 8. Lipopeptide selon la revendication 7 caractérisé en ce que la chaîne dérivée est la N-palmitoyt-lysine.
 - 9. Lipopeptide selon la revendication 7 caractérisé en ce que la chaîne dérivée est la N-c-palmitoyl-lysylamide.
- 30 10. Lipopeptide sejon la revendication 7 caractérisé en ce que la chaîne dérivée est la N'N'-dipalmitoyl-lysine.
 - 11. Lipopeptide selon l'une des revendications 7 à 10, caractérisé en ce que la protéine est celle codée par le gène ENV.
- Lipopeptide selon l'une des revendications 7 à 11, caractérisé en ce qu'il comprend le fragment 312-327, fragment
 302-335 de la protéine codée par le gène ENV.





_.



